Japanese Abstract 4-502408

by: Brian Fish

TITLE: CHIMERIC IMMUNOGLOBULINS SPECIFIC FOR p55 TAC PROTEIN OF THE IL-2 RECEPTOR

ABSTRACT:

The present invention provides novel compositions useful, for example, in the treatment of T-cell mediated human disorders, the compositions containing human-like immunoglobulins specifically capable of blocking the binding of human IL-2 to its receptor and/or capable of binding to the p55 Tac protein on human IL-2 receptors. The immunoglobulins can have two pairs of light chain/heavy chain complexes, typically at least one pair having chains comprising mouse complementarity determining regions functionally joined to human framework region segments. For example, mouse complementarity determining regions, with or without additional naturally-associated mouse amino acid residues, can be used to produce human-like antibodies capable of binding to the human IL-2 receptor at affinity levels stronger than about 10⁸ M⁻¹.

The immunoglobulins, including binding fragments and other derivatives, of the present invention may be produced by a variety of recombinant DNA techniques, with ultimate expression in transfected cells, preferably immortalized eukaryotic cells, such as myeloma or hybridoma cells. Polynucleotides comprising a first sequence coding for human-like immunoglobulin framework regions and a second sequence set coding for the desired immunoglobulin complementarity determining regions can be produced synthetically or by combining appropriate cDNA and genomic DNA segments.

The human-like immunoglobulins may be utilized alone in substantially pure form, or complexed with a cytotoxic agent, such as a radionuclide, a ribosomal inhibiting protein or a cytotoxic agent active at cell surfaces. All of these compounds will be particularly useful in treating T-cell mediated disorders. The human-like immunoglobulins or their complexes can be prepared in a pharmaceutically accepted dosage form, which is dependent on the mode of administration.

The present invention also provides novel methods for designing human-like immunoglobulin chains having one or more complementarity determining regions (CDR's) from a donor immunoglobulin and a framework region from a human immunoglobulin, the preferred methods comprising first comparing the framework or variable region amino acid sequence of the donor immunoglobulin to corresponding sequences in a collection of human immunoglobulin chains, and selecting as the human immunoglobulin one of the more homologous sequences from the collection. The human immunoglobulin, or acceptor immunoglobulin, sequence is typically selected from a collection of at least 10 to 20 immunoglobulin chain sequences, and usually will have the highest homology to the donor immunoglobulin sequence of any sequence in the collection. The human immunoglobulin framework sequence will typically have about 65 to 70% homology or more to the donor immunoglobulin framework sequence. The donor immunoglobulin may be either a heavy chain or light

chain (or both), and the human collection will contain the same kind of chain. A humanized light and heavy chain can be used to form a complete humanized immunoglobulin or antibody, having two light/heavy chain pairs, with or without partial or full-length human constant regions and other proteins.

In another embodiment of the present invention, either in conjunction with the above comparison step or separately, additional amino acids in an acceptor immunoglobulin chain may be replaced with amino acids form the CDR-donor immunoglobulin chain. More specifically, further optional substitutions of a human framework amino acid of the acceptor immunoglobulin relying on a framework amino acid from a donor immunoglobulin will be made at positions in the immunoglobulins where:

- (a) said amino acid in the human framework region of an acceptor immunoglobulin is rare for that position and the corresponding amino acid in the donor irmunoglobulin is common for that position in human immunoglobulin sequences; or
 - (b) said amino acid is immediately adjacent to one of the CDR's; or
- (c) said amino acid is predicted to be within about 3A of the CDR's in a three-dimensional immunoglobulin model and capable of interacting with the antigen or with the CDRs of the humanized immunoglobulin.

The humanized immunoglobulin chain will typically comprise at least about 3 amino acids from the donor immunoglobulin in addition to the CDR's, usually at least one of which is immediately adjacent to a CDR in the donor immunoglobulin. The heavy and light chains may each be designed by using any one or all three of the position criteria.

When combined into an intact antibody, the humanized light and heavy chains of the present invention will be substantially non-immunogenic in humans and retain substantially the same affinity as the donor immunoglobulin to the antigen (such as a protein or other compound containing an epitope). These affinity levels can vary from about 10⁸ M⁻¹ or higher, and may be within about 4 fold of the donor immunoglobulin's original affinity to the antigen.

物日本国特許庁(JP)

① 符 許 出 類 公 芸

母公表特許公報(A)

平4-502408

❷公表 平成4年(1992)5月7日

®Int. Cl. '

識別記号

庁内整理番号

等 查 請 求 未請求 子獨審查請求 有

部門(区分) 1(1)

C 12 P 21/08

8214-4B 8717-4B 7236-4B

C 12 N 15/00 5/00

A B∗×

(全 16 頁)

❸発明の名称

IL-2レセプターのp55 Tacタンパク質に特美的なキメラ免疫グロブリン

9特:顯 平2-503677

❸金出 頭 平1(1989)12月28日

❷冒咒文提出∃ 平3(1991)5月1日

❸国際出願 PCT/US89/05857

仓医原公開番号 WO90/07861

@国際公開日 平2(1990)7月26日

優先権主張 @1988年12月28日 @米国(US) @290,975

砂発 明 者 クイーン, カリー エル。

アメリカ合衆国, カリフオルニア 94304, パロ アルト。オーク

クリーク ドライブ 1300

②出 類 人 プロテイン デザイン ラブ ス,インコーポレイテイド アメリカ合衆国,カリフオルニア 94304,パロ アルト,ポータ

ー ドライブ 3181

19代理人 弁理士青木 朗 外3名

和指定 図 AT.AT(広域特許).AU.B

AT, AT(应域特許), AU, BB, BE(広域特許), BF(広域特許), BG, BJ(広域特許), BR, CF(広域特許), CG(広域特許), CH, CH(広域特許), CM(広域特許), DE, DE(広域特許), DK, ES(広域特許), F1, FR(広域特許), GA(広域特許), GB, GB(広域特許), HU, 1T(広域特許), JP, KP, KR, LK, LU, LU(広域特許), MC, MC, ML(広域特許), MR(広域特許), MW, NL, NL(広域特許), NO, RO, SD, SE, SE(広域特許), SN(広域特許), SU, TD(広域特許), TG(広域特許)

最終頁に続く

清水の転田

- 1. p55 Tacタンパク質と特異的に反応する実質的に契粋なヒト級免疫グロブリンを含んで应る組成物。
- 2. 前記免疫グロブリンが2対の軽減/重却二量体を含んで成り、各項が可変領域と定常領域を含んで成る、請求項目に記載の銀成物。
- 3. ヒトインターロイキンー 2 (IL-2) レセプターへの ヒトILー 2 の試合を阻留することができる実質的に執粋な ヒト様免証グロブリンを含んで収る組成物。
- 4. 前記免疫グロブリンが約 10°M *** またはそれより強い ヒトインターロイキンー 2 (IL-2) への結合复和力を示す、 請求項 1 に記載の組成物。
- 5. 前記免疫グロブリンが1つの免疫グロブリンからの相 情性決定領域および少なくとも1つの異なる免疫グロブリン からのフレームワーク領域を含んで成る、請求項1に記載の 組成物。
- 6. ヒト様フレームワーク領域および天然には欲フレームワークと関連がない1または複数の外来の相接性決定領域を含んで成る組換え免疫グロブリン組成物であって、可記免疫グロブリンがヒトインターロイキンー2レセブターに結合することができる組織物。
- 7. 朝記免疫グロブリンがleG.免疫グロブリンイソタイプである、決求項5に記載の起政物。
 - 8. 成熟経額および重額可要領域タンパク質配列が図るお

よび図4中の成熟タンパク質配列と質質的に相同である。要 京項6に記録の解析物。

- 9. 2対の軽急/重報二番体を有し且つ少なくとも約 10° M° の気和力でヒトインターロイキンー2 レセプター上のエピトープと特異的に反応することができるヒト機免疫グロブリンであって、前記軽知および重量が相構性決定領域(CD2)とヒト保フレームワーク領域を含んで成り、ここでCDRが低フレームワーク領域とは異なる免疫グロブリンからのものである、ヒト機免疫グロブリン。
- 10. ヒトインターロイキンー 2 (IL-2) レセプターへのインターロイキンー 2 (IL-2) の結合を阻止することができる、請求切9に記載の免疫グロブリン。
- 11. ヒトインターロイキンー2レセプターに結合することができるヒト化免疫グロブリンであって、前辺免疫グロブリンはヒトダフレームワーク中に抗一Tac 抗体からの1または複数の相補性決定領域(CDR) を含んで成り、ここで前型ヒト様フレームワーク領域は抗一Tac 抗体から選択された少なくとも1つのアミノ鼠を含んで応る、ヒト化免疫グロブリン。
- 12. 図3に示されるような成為更ね可変配列、および図くに示されるような収為軽額配列を有する、請求項目に記載のヒト化免疫グロブリン。
- 13. 抗一Tac 抗体からの追加のアミノ酸がCDRのすぐ近くに存在する、請求項目に記録のヒト化免疫グロブリン。
- 14. ヒト思るにおいて丁細胞介在世界客を処置する方位であって、前記思るに治療的有効量の結束項1に記載の発気が

ロブリンを投与することを含んで収る方法。

15. (ニローアまたはハイブリドーマ細胞中で生薬された 鉄水紙 1 に記載の免疫グロブリン。

16. ヒト研究ダグロブリンフレームフーク領域をコードする第一の配列治よび!または複数のマフス免疫グロブリン相構性決定領域をコードする第二の配列を含んで思るポリスクレオチド分子であって、発現時に p55 Tacタンパク質と特異的に反応し且つヒトで指摘上のインターロイキンー 2 レセブター (1L-2) への「L-2の結合を風土することができる免疫グロブリンをコードする前記ポリスクレオチド分子。

17. 請求項16==のポリスクレエテドによりトランスフェクトされた知恵景。

18. 供与体18からのしまたは複数の相相性決定領域およびヒト18からのフレームワーク環境を有するヒト化免疫グロブリン類の設計方性であって、供与体18極端または重ねのフレームワークまたは可変領域のでくり被配列をヒト18類のコレクション中の対応する配列と比較し、そしてヒト18軽額または最知のフレームワークを提供するためにコレクションからの約3つの最も相同性の配列のうちの1つを選択することを含んで成る方性。

19. ヒト受容体免疫グロブリンからのフレームワーク領域 および抗原に結合することができる供与体免疫グロブリンか らの相補性決定領域(COR) を有するヒト化免疫グロブリンね の設計方性であって、下記のような免疫グロブリン中の位置 において、受容体免疫グロブリンの少なくとも1つのヒトフ レーチワークでミノ敵を供与は免疫グロブリンからの対応するアミソ酸で破役する及ぼを含んで収る方法:

- (a) 美容体免疫グロブリンのヒトフレームワーク領域中のアミノ般がその位置においてまれであり、そして供与は免疫グロブリンの対応するアミノ酸がヒト免疫グロブリン配列中の初起位限において普通である;または
- (b) 数アミノ叙がCDRの1つのすぐ近くである;せた は
- (c) 塩下ミノ酸が三次元免疫グロブリンモデルにおいて CDRの約3人以内に餌類原子を有しそして抗原とまたはヒ ト化免疫グロブリンのCDRと相互作用することができると 予想される。
- 20. 前記ヒト化免疫グロブリン類が、CDRに加えて、法中(a).(b) または(c)により選択された供与体免疫グロブリンからの少なくとも3アミノ酸を含んで立る、指求項19に記載の方法。
- 21. 供与体から運像されたアミノ敵のうちの少なくとも1つがCDRのすで近くである、請求項20に記載の方法。
- 22. 場次項18・19または20に従って設計されたヒト化免疫 グロブリン。

明 冠 音

1L−2レセプターの p55 Tacタンパク質に 特異的なキメラ免疫グロブリン

発明の分野

本条明は一般に、新校店販売を制発するための総換えDN 人技術とモノクローナル抗体技術の組合せに関し、更に評し くは、非免疫原性抗体の製造およびそれらの利用に関する。

発明の背景

哺乳類では、外来物質、取ちは底、と特異的に相互作用する2つのタイプの細胞によって免疫で著が紹介される。それらの細胞タイプの1つであるB起泊は、抗体の生産を担う。 第二の細胞クラスであるT起的は、B細胞とT細胞を含む広証な他の最血細胞の西者の生体内機能を調査する長々な細胞サブセットを包含する。

丁知的がこの質問に力を及ぼす1つの方法は、最初に丁昭 10 均種因子と命名されたインターロイキンー 2 (iL-2) として知られるリンホカインの生産を適してである。 I しー 2 の主な概能は丁知島の引張と維持であると思われる。実際、或る免疫学者は I L-2 が全免疫応告の中心にあるだろうと考えている (farrar, J, ら、legenol, Rev. 63: 129-166 (1982)参照、これに参考として本明に否に組み込まれる)。その生物学的作用を及ぼすために、 I L-2 は特異的な高

戦和性額レモブターと相互作用する (Greene, M. ら、<u>Progress</u> is <u>Beautology XIV.</u> E. Brown畑、 Grene and Statton. New York (1936). 283~頁)。ヒト I L - 2 レモブターは彼女は多国知の紹タンパク食であり、1 本の知は Tacペプチドとして知られ約55k0のサイズである (Leonard, M. ら、<u>J. Biol. Chee.</u> 260: 1872 (1985) 参照、これに参考として本明証要中に組み込まれる)。このタンパク気をコードする遺伝子が早難されており、そして21でミノ鼠のシグナルペプチドを含む 272でミノ鼠のペプチドを推定している (Leonard, M. ら、<u>Bature</u> 311: 626 (1984) 参照)。 p55 Tacタンパク気のN一末院の219でミノ鼠は明らかに細胞外領域を含んで成る (Leonard, M. ら、<u>Science</u> 230: 633-639 (1984) 参照、これは参考として本明日春に組み込まれる)。

ヒト | L - 2 レモブターの視惑と破綻の解明のほとんどは、 特異的反応性モノクローナル抗体の開発のためである。特に、 抗一Tac として知られるマクスモノクローナル抗体 (Uchiyaezら、J. leeunol. 126:1393 (1981)) は、 | L - 2 レモ ブターが下細胞上だけでなく、単塚-マクロファージ群、野 級のクッパー細胞、皮膚のランゲルハンス細胞およびもちろ 人活性化された丁細胞上でも検出され得ることを示した。型 挺なことには、静止丁細胞、B細胞または偽質しているマク ロファージは、典型的には | L - 2 レモブターを投示しない (Herreannら、J. 2 sp. Ned. 162:1111 (1985))。

抗一Tac モノクローナル抗体は、IL-2相互作用を必要 とするリンパは既能を明らかにするためにも用いられており、 そして結婚特美における知地を色およびナプレッサーでリンパ球の発生を含む様々な丁知地組成を抑制することが示されている。また、第一『ac および他の抗体を用いた研究に基づき、様々な結合、特に収入丁細胞自血病が丁細胞による不過量な【10~2レセプター発現に関係づけられている。

より最近になって、1L-2レセプターはT臼炮介を世長 単に対する新規治祭アプローチの連想的な域的であることが 示された。【L+2レセプター特異的抗体、例えば抗ーTac モノクローナル抗体を維迫でまたは免疫複合体(例えばリシ ン人領、同位は等との免疫及合は)として用いて、11-2 レニプターを有する細胞を効果的に除去できることが提唱さ れている。例えばそれらの英剤は、理論上は【L-2 レモブ ターを発現している白血病細胞、或る種のB細胞、または病 気状器に関与する活性化されたT毎粒を排除することができ、 その上さらに必要とされる時には収熱正常で知ねおよびそれ うの前閣体の保持によって正常丁細和免疫応告を開始する能 力を保証する。一般に、他のT細胞特異的契頼の多くは本質 的に全ての展辺のT細胞を破壊し得、このことは姿剤の治療 対能を制限する。全体に、「レー2レセプターに特異的なあ 当なモノクローナル抗体の使用は、自己免疫疾患、器官移植 および活性化された丁和路による任意の望さしくない応答に おいて疫性的効用を有することができる。実際、例えば抗一 Tac 抗体を使って臨床試験が開始されている(一般に、Maidaaa, 1. ら、Cancer Res. 45: 625 (1985)およびWaldman, T. <u>Science</u> 232: 727-732 (1986) を参照のこと:これらは参

考として本明記書中に知み込まれる)。

不運にも、気ーTac および袋の森とトモノクローナル伝体の使用は、特に下記に設明されるような扱り返し治疑抵金において、投つかの欠点を有する。例えば、マウスモノクローナル抗体はとト権体を十分に総合せず、そしてヒトにおいて使用すると他の重要な免疫グロブリン機能特性を欠く。

おそらくより重要なのは、抗一Tac および他のなとトモノクローナルにはが、とト思考に注入すると免疫原ととなるであるう。男女には入すると免疫原ととなるであるう。男女にはからないない。 最初の処理後の抗体の治療が用を本質的に動物しつることを多数の研究が示している。 夏に、様々な病気を処置するために増加する数の異なるマウスまたは他の抗原性(とトに対して)モノクローナル抗体が誤発されることが関係されほるので、任意の異なる非とトモノクローナル抗体での第一または第二の必要後、無関係の治安のためでさえもその後の処理が無効または合食になり得る。

いわゆる「キノラ抗体」(例えば、ヒト定常領域に連結されたマウス可変領域)は独らか行結果であることが判明したが、重要な免疫原性の問題が残っている。一般に、多数のヒト抗原と同じく、ヒトIL-2レセプターと反応するヒト免疫グロブリンの生産は、典型的なヒトモノクローナル抗体生産技術を使うことは非常に困難である。同様に、いわゆる「ヒト化された」抗体(例えばEPO公解版0239400 を参照のこと)を作製するために組織えDNA技術を使用すること

は、一部は予想不可能な結合規和性のためである不成かな結果を提供する。

使って、ヒトにおいて変質的に非免疫原性であり、さらに 治感製剤および他の用途に適当である形態において容易に且 つ延萎的に生産される改良形のヒトは免疫グロブリン、例え ばヒトーレーでファーに特異的なもの、に対する要求が 存在する。本発明はそれらおよび他の要求を満たす。

名明の姿約

本発明は、例えば下知時により紹介されるとト独書の処理において有用である新規組成物を提供し、扱組成物は、「しー2レセプターへのとト「Lー2の結合を特異的に阻止することができそして/またはとト「Lー2レセプター上の p55 Tacタンパク質に結合することができるとト級免疫グロブリンを含有する。 医免疫グロブリンは、2 外の軽却/重知複合体を有し、典型的には少なくとも 1 対がヒトフレームワーク 領域セグメントに機能的に運転されたマウス相様性決定領域を含んで成る類を有する。例えば、追加の天然自来のマウス T: / 超級メを有するかまたは有しないマウス相様性決定領域を用いて、約10°M°1よりも強力な契和カレベルにおいてとト」Lー2レモブターに結合することができるとができる。

場合性断片さたは他の領導体を包含する免疫グロブリンは、 様々な基換えDNA技術により、トランスフェクトされた範 的、好きしくは不死化された真核細胞、例えばミエローマエ たはハイブリドーマ細胞中での最大発現を使って生産することができる。ヒト様免疫グロブリンフレームワーク領域をコードする第一の配列と所型の免疫グロブリン相特性決定領域をコードする第二の配列を含んで成るポリヌクレオチドは、合成的にまたは適当なCBMAとゲノムDNAセグノントを結合することによって作製することができる。

ヒト様免疫グロブリンは、実質的に純粋な形態で単独に、または細胞毒性物質、例えば放射性核療、リポソーム阻害チンパク質もしくは細胞表面において活性な細胞毒性物質と複合体化して、使用することができる。それらの化合物は全て、特に丁細胞により緩介される原名を配置することにおいて有用であろう。ヒト様免疫グロブリンまたはそれらの複合体は、役与の形式に依存するであろう医薬上許存される用形において調製することができる。

本条明は、供与体免疫グロブリンからの1または改数の相補性決定領域(CDR) およびヒト免疫グロブリンからのフレームワーク領域を有するヒトは免疫グロブリン均を設計するための新規方性も提供する。好きしい方性は、供与体免疫グロブリンのフレームワークまたは可要領域のアミノ配配列をヒト免疫グロブリン4のコレクション中の対応する配列と比較し、そして返コレクションからより相同性の高い配列の1つをヒト免疫グロブリンとして選択することを含んで立る。ヒト免疫グロブリンまたは受容体免疫グロブリン配列は、典型的には少なくとも10~20の免疫グロブリン和配列のコレクションから選択され、そして過去に該コレクション中のいずれ

持表平4-502408(4)

本の配列の供与体免疫グロブリン配列に最も高い相関性を有するだろう。とと免疫グロブリンフレームワーク配列に、供与体免疫グロブリンフレームワーク配列に対して典型的には約65~70分まではそれ以上の相同性を有するだろう。供与体免疫グロブリンは重額または候類(または両方)のいずれであってもよく、そしてとトコレクションは同じ独越の期を含有するだろう。とと化された経緯さたは重ねを用いて、部分または全長のとと定常領域および別のタンパク質を含むかったは含まない、2対の軽級/重額を有する完全なとと化免疫グロブリンまたは抗体を形成せしめることができる。

本角切の別の意味によれば、上記の比較及符と共にまたは 別々に、受容は免疫グロブリン中の追加のアミノ酸をCDR 一供与体免疫グロブリン却からのアミノ酸と望き換えること ができる。更に特定的には、供与体免疫グロブリンからのフ レームワークアミノ酸による受容体免疫グロブリンのヒトフ レームワークアミノ酸の更なる任意の直接は、次のような免 気がロブリン中の位置において行うことができる:

- (a) 受容は免疫グロブリンのヒトフレームワーク領域中の数アミン配がその位置に飛であり、そして供与は免疫グロブリン中の対応するアミノ配がヒト免疫グロブリン中のその位置に台通である:
- (b) はアミル酸がCDRの1つのすぐ近くである;または
- (c) 数アミノ酸が三次元免疫グロブリンモデルにおいて CDRの約3人以内にあり、そしてヒト化免疫グロブリンの

最初のアミノ歓に左側に写号を付けてある。2つの配列中の間にアミノ敵は森でつながれている。3つのCDRには下型が付してある。ヒト化気ーTac 重額においてEuアミノ敵よりもむしろ気ーTac アミノ歓が使用された他のアミノ敵位置は大で示されている。

図3:ヒト化抗ーTac 重額可要領域退任子のメクレオチド 区列。タンパク質をコードする遺伝子の部分についての錯誤 でくり酸配列がメクレオチド配列の下に示されている。接退 位子の始まりと共わりのメクレオチドTCTAGAは Iba I 配位で ある。成熟質収配列はアミノ酸岩20のQで始まる。

図4:ヒト化次ーTac 軽額可要領域返伝子のスクレオテド 配列。タンパク質をコードする適伝子の部分についての背景 でくノ数配列がスクレオテド配列の下に示されている。鉄道 伝子の始まりと称わりのスクレオチドTCTAGAは Iba | 部位で ある。成熟重額配列はアミノ数#21のDで始まる。

図5: A. ヒト化抗-7ac 重知過年子を合成するのに用いた、5'から3'方向に記載した4つのオリゴスクレオチドの配列。B. 刺記オリゴスクレオチドの相対位置。矢甲は各オリゴスクレオチドの3'方向を役している。

図 6: (人) ヒト化抗ーTac 軽知取生子を合成するのに用いた、5[']、から3[']、方向に記載した4つのオリプスクレオチドの配列。(B) 前記オリプスクレスチドの相対位置。矢印は各オリプスクレオチドの3[']、方向を指している。JFD2とJFD3とのオーバーラップ中のBiad回母位の位置が示されている。

CDR立たは状原と相互作用することができると予集される。

ヒト化免疫グロブリン類は、異型的には、CDRに加えて 供与体免疫グロブリンからの少なくとも約3 アミノ根で含ん で立り、通常は少なくともそのしつが供与体免疫グロブリン 中のCDRのすで近くであろう。3 つの位置基準のうちのい ずれかしつまたは全部を使うことにより重額および低級を多 々設計することができる。

完全な抗体に無合される時、本発明のヒト化された経知および異類はヒトにおいて異質的に非免疫原性であり、そして供与体免疫グロブリンと異質的に同じ抗原(例えばエピトーブを含むタンパク質さたは他の化合物)への異和力を保持しているだろう。それらの最和力レベルは約 10°M~以上から様々に異なることができ、そして抗原への供与体免疫グロブリンのもとの最和力の約4倍以内であろう。

図面の簡単な説明

図『:抗一Tac 重額(上行)およびEu重数(下行)の配列の比較。アミノ数の1文字記号が用いられている。各行の最初のアミノ数に左側に番号を付けてある。2つの配列中の同じアミノ数は線でつながれている。3つのCDRには下草が付してある。ヒド化抗一Tac 更額においてEuTミノ数よりもむしろ抗一Tac アミノ数が使用された他のアミノ数位置は★で示されている。

四2:抗一Tac 妖雄(上行)およびEu蛙雄(下行)の足列の比較。アミノ敵の1文字記号が用いられている。各行の

図7: ヒト化抗ーTac 受益を発現させるのに思いるプラス く ドpRoGTACIの時間。既係する制限部位が示されており、 せして登録のコード領域が報として表示されている。免疫グロブリン (la) プロモーターからの転写方向が矢印により示されている。E = 三重領ニンハンサー、 Hyg=ヒグロマイシン 耐性遺伝子。

図8:ヒト化抗ーTac 軽量を発現させるのに用いるプラスミドpHuLTAC の韓國。関係する斜限部位が示されており、そして軽和のコード領域が移として表示されている。1gプロモーターからの転写方向が矢印により示されている。

図9: ホーTac 杭体またはヒト化ホーTac 杭体に次いで複識としてフルオレセイン接合サギ抗マウス【 8 杭体またはサギボヒト】 8 杭体でそれぞれ染色された Hot-102 および Jurkat 組織のフルオロサイトメトリー。 8パネルにおいて、点荷曲線は第一杭体が削除された時の結果を示し、実設曲段は記載された第一および第二(接合) 抗体を含む時の転果を示す。

図10: (A) 存価されるような0~40mgの坑-Tac、次いでニオチン化抗-Tac、次にフィコニリトリン投合アビジンで見色された Hot-102 組織のフルオロナイトノトリー。

(B) 指摘の抗体、次いでピオチン化抗ーTac、次にフィコエリトリン扱合アピジンで染色された Hot-102 細胞のフルオロサイトメトリー。

毎月の拝事に記せ

本與語の一句様によれば、所望のエピトープ、例えばヒト.
T知起上の「Lー2レモブター上のエピトーブ、と音楽的に 反応するヒト様免疫グロブリンが提供される。それらの免疫 グロブリンは、少なくとも約 10°M°、好きしくは 10°M° ~10°M° せたはそれ以上の場合取和力を有し、例えばヒト 「Lー2レモブターへの「Lー2の無合を展上することができる。ヒト様免疫グロブリンは、ヒト様フレームワークを有 し、そして 355 Tacタンパク質上のニピトーブと参異的に反 応する免疫グロブリン、典型的にはマウス免疫グロブリンか らの相補性決定領域(CCR) を有することができる。本発明の 免疫グロブリンは、延済的に大量に生産することができ、例 えば、種々の技術によるヒト単者における下転指介在性優容 の処置において、用途を見出す。

基本的な気体構造単位は4世体を含むことが知られている。 多4型は注金く同じ2対のボリベブチド部から取り、各対は 1本の「任」(約25kU)類と1本の「重」(約50-7020)類 そ有する。各額の KR₂-実達は、主に抗原認温を担う約 100 ~110 さたはそれ以上のアミノ酸の可要領域で始まる。各類の COOR-実際は、主にエフェクター機能を担う定常領域を製 走する。

軽益は c または c として分類(および知分類) され、そし μ . α . δ または c として分類(および知分類) され、そし てそれぞれ $1c\delta$. 1ck . 1ck . $1c\delta$. $1c\delta$

起告中に組み込まれる)。 (一般に、Moodら、"Leausology"、 Benjamin、M.Y.。 京 2 版 (1984); 並びに Hunkapillerおよび Hood、<u>Mature</u>、 <u>323</u>: 15-16 (1985)を参照のこと。これらは 参考として本明記書中に組み込まれる。]

キメラ抗体は、兵型的には迫伝子操作によって軽額および 重知遺伝子が異なる機に属する免疫グロブリン遺伝子セグメ ントから作製されている抗体である。例えば、マウスモノク ローナル抗体由来の遺伝子の可疑(V)セグメントをヒト定 常(C)セグメント、例えばで、およびで、に結合すること ができる。 東型的な製性用キメラ抗体はマウス抗体からの V または抗原結合領域とヒト抗体からのCまたはエフェクター 領域とから成るハイブリッドタンパク質である(例えば、A. T.C.C. 登録尋号CRL 9688は抗一Tac キメラ抗体を分部する) が、他の哺乳動物概を使用することもできる。

本明哲寺中で使用する「フレームワーク何城」なる用語は、 Kabatら、前科により定義されたように、単一様において異なる免疫グロブリン間で比較的保存される免疫グロブリン程 加当よび重和可契領域の部分について呼称する。本明知者中で使用する「ヒト様フレームワーク領域」なる用語は、各々 存在する故においてヒト免疫グロブリン中のものと等しい少なくとも約70またはそれ以上のアミノ被受益、典型的には75 ~85またはそれ以上のアミノ被受益を全人で応るフレームワーク領域である。

本明知音中で使用する「ヒト磁気感グロブリン」なる用語は、ヒト級フレームワーク領域を含んで成る気感グロブリン

は、約12主たはそれより多数のアミノ般の「J" 模様により 通結され、重額は約12またはそれより多数のアミノ酸の「D" 模様も含む (一般に、<u>Fandamental Immunology</u>, Paul, M.E. 第7章、第 131-166 真、Raven Press, N.Y. (1984) を参照 のこと:これは多考として本明証書中に頼み込まれる)。

冬年却/重荷対の可要領域は抗原結合部位を形成する。領は全て、3つの超可要領域によって結合された比較的保存されたフレームワーク領域という同じ一般領途を示す("Sequences of Proteins of Immunological Interest"、 Kabat. E. ら、U. S. Department of Health and Buoan Services. (1933): 並びにCholthiaおよびLesk. J. Vol. Biol. 196: 901-917 (1987)を参照のこと。これらは参考として本明記書中に組み込まれる)。 今対の二本知からのCDRは、フレームワーク領域によって要列され、特異的エビトーブへの結合を可能にする。

本明知者中で使用する「免受グロブリン」なる用語は、免交グロブリン選告子により実質的にコードされる「主たは複数のポリペプチドから成るタンパク質について手味する。認識される免疫グロブリン選伝子としては、ェ・ス・α・τ・δ・αおよびµ全末領域遺伝子、並びに無数の免疫グロブリン可要領域退伝子が挙げられる。免疫グロブリンは気体の地に様々な形理で存在することができ、例えば、Fr・Pab およびF(ab)。並びに一本報を包含する(例えば、Hostoaら、Proc. Mat. Acad. Sci. U. S. A. . 85: 5879 - 5883 (1588)およびBirdら、Science. 242: 423-426 (1988)。これらは参考として本明

についてを及し、この場合、存在する任意の定常領域がヒト 免疫グロブリン定常領域と実質的に相同であり、四ち少なく とも約85~90%、仟ましくは約95%が同一である。よって、 おそらくCDRを破くヒト級免疫グロブリンの全ての部分が、 1または複数の生素のヒト免疫グロブリン配列の対応部分と 実質的に相同である。例えば、ヒト様免疫グロブリンはマウス可要領域/ヒト定常領域キメラ抗体を包含しないだろう。

本発明の別の一般的観点によれば、ヒト化された免疫グロブリン類を含んで成る状体の規和力を増加させるために、ヒト被またはヒト化免疫グロブリン却のフレームワーク中の限定された数のアミノ敵が受容は「gよりもびしろ供与外「g中のそれらの位置のアミノ敵と同じであるように選択される 岳単も含まれる。

本元明のこの但点は、(例としてCDRの入手製としてマウス抗体を使って) ヒト化抗体を生産する従来方法における 現和力の低下の2つの版因が、下辺のためであるというモデルに基づく:

(1) マクスCDRをヒトフレームワークと結合する時、 CDRに密接したフレームワーク中のアミノ酸がマウスの代 わりにヒトになる。理論に超び付けようとせずに、本発明者 らは、それらの変更されたアミノ酸が供与体マウス抗体中と は異なる幹氧的または硬水的力を生じるため、それらがわず かにCDRを型め、そして型められたCDRは供与抗体中の CDRが行うのと同じくらい効果的な抗原との接触を行うこ とができないと考える;

特表平4-502408 (6)

(2) また、CDRに密接しているがその一部ではない (即ちまだフレームワークの一部である)元のマワス氏は中のアミノ酸は、表和力の承認である抗原との接触を行うことができる。全てのフレームワークアミノ酸がヒトにされるので、抗体がヒト化される時にそれらのアミノ酸は失われる。

それらの問題を回避するため、および所望の状態に対し非常に強力な認和力を有するとト化抗体を生産するために、本発明はヒト化免疫グロブリンを設計するのに次の4つの基準を使用する。それらの基準を単独でまたは必要な時に組み合わせて使用し、所望の認和力または他の特徴を無持することができる。

系成1:受容体として、ヒト化しようとする供与体免疫グロブリンに非常に相同である特定のヒト免疫グロブリンからのフレームワークを使用するか、または多数のヒト気体からの共通のフレームワークを使用すること。例えば、デークバンク(列えばNational Bispedical Research Foundation Protein Identification Resource)中のヒト貢和(軽額)可要領域に対するマウス重領(軽額)可要領域の全列の比較は、異なるヒト環域に対する相同性の程度が典型的には約40%から約60-70%まで大幅に異なることを示す。 受容体免疫グロブリンとして、供与体免疫グロブリンの重知(それぞれ経動)に最も相同であるヒト質域(それぞれ経動)の1つを選択することにより、供与体免疫グロブリンから受容体免疫グロブリンに移る際にほとんどアミノ酸が変化しないであろう。よって、ヒト化免疫グロブリン類を含んで立るヒト化抗体の正

確な全形状が供与抗体の形状と非常によく因でおり、CDR を登める見込みを減らすことができる。

東型的には、重氧フレームワークを提供するために、少なくとも約10~20の別額のヒト重額の代表的コレクションの中の3~5の最も相同な重額可要領域を列のうちの1つが受容はとして選択され、軽額についても同様にして選択されるだろう。 好ましくは、1~3の最も相同な領域のうちの1つが使用されるだろう。 選択された天空体免疫グロブリン編は、供与体免疫グロブリンに対してフレームワーク領域内が改も好きしくは少なくとも約65%の相同性を有するだろう。

いかにして受容体免疫グロブリンを選択するかにかかわらず、受容はよりもむしろ供与は中のそれらの位置のでもノ酸と同じになるようにヒト化免疫グロブリン類のフレームワーク中の少数のでくノ酸を選択することによって、より高い製和力を獲得することができる。好きしくは、それらの基準の1つを満足するほとんどまたは全てのでもノ酸位度において、供与体でくノ設が実際に選択されるだろう。

基準日:ヒト長春休免疫グロブリンのフレームワーク中の アミノ酸が、普通でない(即う「まれである」: 太明記春中 で使用されるこの用語は、代表的なデータバンク中のヒト盟 は(それぞれ軽額) V 保核配列のたった約10%しかその位置 に存在しないアミノ酸を示す〕場合、またはその位置の供与 体アミノ酸がヒト配列に乗型的である(即ち「普通である」: 本明記春中で使用されるこの用語は、代表的なデータバンク 中の少なくとも約25%の配列に存在するアミノ酸を示す)場

合、受容体よりもむしろ供与はアミノ酸が選択されるだろう。 この基本は、ヒトフレームワーク中の普通でないアミノ酸が 抗体構造を破壊しないことを保証するのに役立つ。更に、普 適でないアミノ酸をたまたまヒト抗体に典型的である供与抗 なからのアミノ酸で置換することにより、ヒト化抗体を低光 役類性にすることができる。

基中国: とト化免疫グロブリン集中の3つのCDRのすぐ近くの位置において、受容性でミノ酸よりもむしろ供与性でミノ酸が選択されるだろう。それらのでミノ酸は、おそらく特にCDR中のでミノ酸と相互作用し、もし受容体から選択されれば供与はCDRを破壊しそして親和力を低下させるであろう。更に、近時のでミノ酸に抗原と直接相互作用し(Anitら、Science、233、747-753 (1986)、これは必考として不明知者中に組み込まれる)、供与体からそれらのでミノ酸を選択することは元の気体における現和力を提供する全ての気原接触を維持するのに受ましいかもしれない。

基準以:兵豊的には元の供与抗体の3次元モデルは、CDRの外側の幾つかのでくり最かCDRに密接しておりそして水乗場合、ファンデルタールス力、減水的相互作用等によりCDR中のでもり数と相互作用する相当な相様を有することを示す。それらのでくり数位置では、受容体免疫グロブリンでくり放よりもむしろ供与体でくり数が選択され得る。この基準に従ったでくり故は、過ぎはCDR中の成る影位の約3人単位内に関類原子を有し、そして対立された化学的力、例えば上記に列挙した力に従ってCDR原子と相互作用するこ

とができるような原子を含まなければならない。気体などの チンパク質のモデルを作成するためのコンピュータープログ ラムが一般に利用可能であり、そして当業者に周知である (Loevら、Int. J. Quant. Chea. . Quant. 8 iol. Syap. . 15:55 - 66 (1988): Bruccoleriら、Scionce. 233:755-758 (1986) を移駅のこと。これら全てが参考として本明知音中に組み込 まれる)。それらは本乳明の部分を構成しない。実施、全て の抗体が類似の視透を有するので、Brookhaven Proteia Data Bankから入手可能である質知の気体を必要であれば別の気体 の流モデルとして利用することができる。研究的に入手可能 であるコンピュータープログラムを用いてコンピューター副 而にそれらのモデルを表示し、原子制の距離を算出し、そし て個々のアミノ般和互作用の可能性を評算することができる。

ヒト化またはヒト様杭はは、ヒト酸性において使用される アウス抗体または収る場合にはキノラ抗体を上回る少なくと も3つの裕在的利点を有する:

- 1) エフェクター部分がヒトであるため、ヒト気受系のその他の部分と良好に反応することができる【例えば、補体依存性細胞性等作用(CDC) または抗体依存性細胞性を作用(ADCC)により、より効果的に標的細胞を破壊する】。
- 2) ヒト党校系は外来物としてヒト化広体のフレームワークまたは定常保護を認識しないであろう。従ってそのような 住入抗はに対する抗は応答は全体的に外来のマウス抗はまた は影分的に外来のキノラ抗体に対するよりも小さいであろう。
 - 3) 在入されたマウス抗体は、通常の抗体の半機関よりも

ずっと短いヒト福三中の単端期を有することが報告されている (D. Shawe)、<u>J. Lenanol.</u>、138: 4534-4523 (1987))。住入されたヒト化抗体は、おそらく灭然のヒト抗体により飛起した単端期を有し、より少量または少額度の角質を与えることを可能にするだろう。

本発钥は、EPA公報船0239400 に記載されたものに関し て改善されたヒト化之辺グロブリン(例えば、ヒト「Lー2 レセプターに結合することができる)に特に向けられる。そ の出頭別記事(その開示は本発明の範囲から設生される)は、 或る種の点弦グロブリンについて、受容体抗体の軽端さたは 重ね可要素域中のCDR領域を異なる特異性の抗体からの CDRの類似部分 (典型的には容異の影響を受けやすい部分) で包投することを記載している。また、その出願明知者は、 或る種の免疫グロブリンについて、抗原結合部位から(常識 に)必要されですい鉄品を単に移動する可能性を記録してお り、この芸芸は明らかに独つかのフレームワーク領域を含む ことができる (特に、Apitら、<u>Science</u>、<u>233</u>: 747-753(1986) に記載されたような抗原結合に関与することが疑知である氏 茲、またはおそらく鎮間相互作用に必須である鉄基ーただし それらの選択については絃出難明結合において不十分な選針 しか与えられていない】。例えば、本発明の好きしい四級は、 全CDRTミノ殻およびCDRの1つ(または奸当しくは各 々) のすぐ近くのフレームワークアミノ酸を昼後することを 伴う。一般に、例えばコンホノーション(および普通はそれ らの抗原結合特異性)を維持するためにCDRと連絡をとる

任息のフレームワーク気器が、上記に許諾に見せされた本島 朝の抒生しい無様の範囲内に特に含まれる。

1つの観点において、本発明は、茶屋のエピトーブ、例えばニトーションとアクー上のエピトーブ、に総合することができる免疫グロブリン(例えば抗一Tac モノクローナル抗体)からの重知および/主たは経緯CDR(典型的には上述したような別のアミノは整義を有する)をコードする超衰えDNAセグメントに向けられる。それらの保護をコードするDNAセグメントに結合されるだろう。例えば、発見時に抗一Tac 重額および任益超可変領域(ヒト様フレームワーク領域と共に)を含んで成るポリペプチド類をコードする評さしいDNA配列がそれぞれ図3と図4に示されている。コドン範頭および重要でないアミノ酸低後のため、決定するようにそれらの配列の代わりに他の配列を容易に思いることができる。

和記DNAセグメントは、典型的には、ヒト様抗体のコード配列に作用可能に連結した発現調節DNA配列、例えば天然由来の主たは異様のプロモーター領域、を更に含むだろう。 好主しくは発現調節配列は、其核生物宿主知道を影質転換またはトランスフェクションせしめることができるペクターやの其核生物プロモーター系であろうが、無核生物宿主用の調節配列を用いることができる。ペクターが適当な宿主中に基み込まれれば、宿主はスクレオチド配列の両レベル発現に適当な条件で環境され、そして所包する時、軽量、重要な条件で環境され、そして所包する時、軽量、重要な

類/重視二重体もしくは完全な抗体、結合性断片されば他の 免疫グロブリン形態の収得および精製を行うことができる。

ヒト足式領域DNA配列は、刈知の方性に従って、強々の ヒト紀説から、行言しくは不死化されたB紀位から早草する ことができる(Kabat、前掲および XP 87/02571 を参照のこ と)。例えば、ヒトス免疫グロブリン定常およびJ領域退日 子および配列はHeiterら、Cell 22:197-207 (1980)中に足 載されており、そしてヒト免疫グロブリンCィー資伝子のス クレオテド配列は El·lisonら、Nucl. Acid Res. 10:4071 (1982)中に記載されている(その資者は参考として本明紀否 中に組み込まれる)。本類別の免疫グロブリンを作気するた めのCDRは、所望の抗原 (例えばヒトーレー2 レセプター) に結合することができるモノクローナル抗体から同様にして 誘導され、そしてマウス、ラット、ウサギまたは抗体を生産 することができる他の労性動物を含む任意の無利な哺乳動物 尼郡において生産されるだろう。 DNA 配列の適当な足点和 絶並びに免疫グロブリンの発現および分泌のための病主知机 は、多数の入手点、例えばアメリカン・タイプ・カルチャー・ コレクションから入手することができる [*Catalogue of Cell. Lines and Hybridonas". 3.5 & (1985) Rockville. Waryland。U.S.A.: これは参考として本明報書中に組み込ま れる)。

本明知者中に特定的に記載のヒト級免疫グロブリンに加えて、他の「実質的に指向の」変更免疫グロブリンを容易に設計することができ、そして当來者に周知の様々な組換えDN

人技術を使って製造することができる。例えば、1L-2レ セブター免疫グロブリンについては、フレームワーク領域は 独つかのアミノ敵団換、末端および中間の付加および耐険等 により一次構造レベルで図るおよび図4の配列と異なること。 ができる。更に、本発明のヒト様免疫グロブリンを基準とし て、脳々の異なるヒトフレームワーク領域を単独でまたは組 合せて用いることができる。一般に、遺伝子の依飾は様々の 周知の技術、例えば熱位特異的突然変異調発(Gilleanおよ び Seith, <u>Gene 8</u>:81-97 (1979) 並びに Lobertsら、 <u>Mature</u> <u>323</u>:731-734 (1987)を容照のこと:この両者は多 **考として木明細杏中に払み込まれる)により容易に遠応する** ことかできる。あるいは、一次抗体構造の一部分のみを含ん で成るポリペプチド断片を製造することができ、この断片は しまたは複数の免疫グロブリン活住(例えば補は結合活性) を有する。また多数の遺伝子と同様、免疫グロブリン製造遺 **ビ子は、各々が1または複数の別似の生物活性を有する別々** の既依性領域を含むため、鉄道伝子を別の遺伝子からの数数 性領域(例えば酵菜:1987年12月15日提出の一般認識された U.S.S.N. 132.387 をお照のこと。これは谷分として本明紀書 中に組み込まれる)と融合させ、新規性質を有する融合タン パク寅(何えは免疫結果)を製造することができる。

最終的に所望のヒトは抗体を発現することができる本発標の核酸配列は、様々な異なるポリスクレオデド(ゲノムDNAさたIdeONA、RNA、合豆オリゴスクレオデド等)および丘分(例えばV・J・DおよびC領域)から、モレて様々な異

なる法格により、形式せしのるごとができる。速量なゲノム 登別を注案することが現在表も一般的な製造方法であるが、 cDNA配別を使用してもよい(ヨーロッパ特許公報にG229403 および Reichaan, L. ら、<u>Nature</u> 322: 323-327 (1987)でき 風のこと。この両者はお客として本明知書中に辿ら込まれる)。

前に述べたように、数DNA配列を発到調節配列に作用可能に連結した(即う、最後を保証するように配置させた)後で遊配列が容主中で発現されるだろう。それらの発現ベクターは、典型的にはエピソームとしてまたは溶主染色体DNAの組込み部分として確主中で複製可能である。一般に、発現ベクターは、所望のDNA配列により形質伝表された細胞の検出を可能にするために選択マーカー、例えばチトラサイクリンまたはネオマイシン可能違伝子を含むだろう(例えば、米国特許第4.704.362号を参照のこと:これは零零として本明記等中に組み込まれる)。

大橋帝(E. coli) は本名明のDNA紀列をクローニングであのに特に有用は原板生物名主である。使用に適当な治の数主物宿主としては、バシラス質、例えばバシラス・サブチリス (Bacillus subtilis)、並びに位の場内無思、例えばサルモネラ菌 (Salmonella)、セラテア語 (Serratia) および 日々のシュードモナス医(Pseudomanas) 種が挙げられる。モれらの原族生物宿主では、典型的には宿主細語と返合性である契切調節配列(例えば改製開始点)を合むであるう発現ペクターを作割することもできる。加えて、任意の数の種々の関知のプロモーター、例えばラクトースプロモーター系、ト

る】、および必要なプロセシング情報品位、例えばリボソー 上結合部位、RNAスプライス部位、ポリアデニル化部位、 および転写ターミネーター配列を含むことができる。評まし い発現調節配列は、エンハンサーを有するSV40 (Nolligua およびBerg. <u>Science</u> 209: 1422-1427 (1980) を参照のこ と)、免疫グロブリン違伝子、アデノウイルス、ワシ乳取建 ワイルス等に自来するプロモーターである。

著目のDNAセグメント(例えば、重切および軽額コード 配列並びに発表は節配列)を含むベクターは、細胞存主のタ イプに依存して異なる円無の方性により、容主細胞中に移す ことができる。例えば、原核細胞には塩化カルシウムトラン スフェクション性が常用され、一方他の細胞宿主にはリン殻 カルシウム処理さたはエレクトロボレーションが使用されゆ る (一般には、Waniatis ら、Wolcoular Cloning: A Laboratory Wanual, Cold Spring Barbor Press (1982)を参照のこ と:これは参考として本明紀を中に組み込まれる)。

一度発現されれば、本発明の完全抗体、それらの二量体、個々の軽知および重調、または他の免疫グロブリン形態を当業界の標準性、例えば硬配アンモニりム社政、アフィニティーカラム、カラムクロマトグラフィー、ゲル電気体動等に従って精製することができる(一般的には、 Scopes、R. . Protein Parilication。 Springer-Verlag、 N. Y. (1982)を参照のこと)。少なくとも約90~95%与欠の実質的に移行な免疫グロブリンが行ましく、98~99%またはそれ以上の均衡が需要用途に行ましい。最分的にまたは所属の時には均衡まで精製

リプトファン(trp) プロモーター系、ターラクタマーセプロモーター系、またはメファージからのプロモーター系が存在するだろう。プロモーターは、真型的には所見によりオペレーター配列と共に突張を顕知し、そして死写および観象を明始および株了させるためのリボソーニ結合部位をを有するだろう。

性の単性物、例えば新書を免現に用いることもできる。ナッカロ(キス (<u>Saccharonyces</u>) は好ましい密主であり、過当なペクターは、発現調査配列、例えば 3 ーホスポグリセレートキナーゼおよび他の解表部準プロモーターを包含するプロモーター、並びに所受により複製開始点、移動配列等を女する。

政生物に加えて、領党動物組織知能的要物を用いて本名別のボリベブテドを発現出上び生産せしめることもできる
(Vionacker、"Froe Genes to Clones"、VCH Poblishers、N.
1.、N.1. (1987)を参照のこと;これは参考として本明組を中に組み込まれる)。完全な免疫グロブリンを分泌することができる多数の適当な存主制的系が技術の現状において開発されているため実際は真核和物が行主しい。そのような真仮知的としては、CHO組的系、特々のCOS細胞系、Melahab。ミュローマ印刷系をが挙げられるが、好主しくは形質に使されたB細胞またはハイブリドーマである。それらの細胞のための発現ベクターは、発現到師配列、例えば契契制に点、プロモーター、エンハンサー【Gueca、C.ら、Newwoll Nev. 89:49-68 (1985);これは参考として本朝に哲中に組み込まれ

されれば、毎年的に(体外的を含む)またはアッセイ方法、 免疫並光染色法等を開発しそして実施する際にはポリペプチ ドを使用することができる(一般的には、<u>leeveological</u> <u>Methods</u>。 第1および日巻、 LefkovitsおよびPeraisと、 Acadenic Press、Hev York、N.Y. (1979および1931) を参照 のこと)。

本発明において例示される『レー2レセプター特異抗体は、 典型的には丁細胞介を性の病気状態を処限することにおいて 個々に用いられるだろう。通常、病気に関連する起胞が』レー2レセプターを有すると同定された場合、ヒトーレー2レ セプターへの「レー2の結合を阻止することができるヒト様 抗体が適当である("Treating Busan Malignancies and Disorders" と恐するU.S.S.M. 085, 707 を参照のこと;これは受 ったして本明記書中に組み込まれる)。例えば、処置に適す の典型的な病気状態として、容容移根、例えば心臓、55、腎臓、肝臓等の移根を行う型者における移植を反応および対 宿主性移植片病が挙げられる。他の病気としては、自己免疫 疾患、例えば「質疑层病、多発性硬化症、関節リウマチ、全 分性紅炎性投資者よび重度筋無力症が挙げられる。

本名別のヒト様抗体は、別の抗体、特に病気の一因となる 組織上の別のマーカーと反応するヒトモノクローナル抗体と 組合せて使用することもできる。例えば、適当な丁田ねマー カーとしては、第一回国際自血球分化ワークショップ(First International Leukocyte Differentiation Workshop). Leokocyte Typing. Bernardら頃、Springer-Verlag. N.Y. (1984) (これはますとして本明知者中に組み込まれる) により市名されたいわゆる「分化のグラスター (Clasters of Differentiation)」中に分類されるものを挙げることができる。

技気なは、化学受益素さたは免受抑制素と共に与えられる 例々に投与される組成物として使用することができる。 兵型 的には、そのような要剤としては、シクロスポリン人または プリン類似体(例えばメトトレキャート、6ーメルカプトプ リン特)が挙げられるだろうが、当業者に展知である事故の 他の要素(例えばシクロホスファミド、プレドニソン等)も 使用することができる。

本発明の評ましい医奏組成物は、免疫毒素における当域にはの使用を含んで成る。免疫毒素は2つの成分により特別でけられ、そしては教育内または生体内において選択細胞を設すのに特に有用である。第一成分は、付帯または吸収すると超胞に対して過ぎは最中的である超過毒性物質である。「デリバリー経形剤」として知られる第二級分は、毒性物質を特定の細胞タイプ、例えばガンを含む細胞に供給するための手段を提供する。この2成分は過常は熱々な周知の化学的方法のいずかによって一緒に化学的に結合される。例えば、知過季性物質がタンパク質でありそして第二級分が完全以免反グロブリンである時、結合は混積二級性架構用、例えばSPDP、カルボジイミド、グルタルアルデヒド等によることができる。日々の免疫毒素の製剤が当支界で開知であり、例えば、Wose-clonal Antibedy-Toxio Conjugates: Aioling the Wasic 301-

本発明のヒト様抗体およびそれの匹英組立物は、特に非益 口、即ち攻下、筋肉内または背張内投与に有用である。非廷 口投与用級成物は、適分、許容される担体、好ましくは水丝 型体中に容解された抗体の常板または混合物を含んで成るだ ろう。様々な水性担体、例えば水、凝蛋化された水、0.4% 女塩水、0.3%グリシン等を使用することができる。それら の格技に無日であり、通常は収状物質を含まない。それらの 組成物は、常用される四知の試图技術により試象することが できる。仮観皮物は、適切な生理的条件に必要である時は医 英上許容される補助物質、例えば卵類整剤および最衝剤、基 性調整刑等、例えば酢酸ナトリウム、塩化ナトリウム、塩化 カリウム、塩化カルシウム、乳酸ナトリウム等を含有するこ とができる。それらの組成物中の抗体の姿式は広範囲に減り 異なることができ、即ち、少なくとも約0.5 光未減から、迅 常は少なくとも約1%から、15~20重量%ほどさでに及ぶこ とができ、そして枝体の体包、粘皮等に主として益づいて、 選択された特定の投与形式に従って選択されるだろう。

「新内内性財用の典型的医薬組成物は、1 副の無磁域協反と 50歳の気体を含むように顕現することができる。静脈点流性 入用の典型的医薬組成物は、 250配の無菌リンガー板と 150 転の気体を含むように関処することができる。非延口投与可能な組成物の実際の顕現方性は当業者に観知であるかまたは 切白であり、そして何えば Regington's Pharmaceutical Science、第15版、Mack Publishing Company、Baston、Pennsylvania (1980)中に評細に記載されており、これはなみとして

let. Thorpeら、Monocional Antibodies in Clitical Wedicise. Academic Press. 158-199 (1982)中に見つけることができる。これは学者として本明記書中に組み込まれる。

様々な細胞液性物質が免疫資素における使用に適当である。 昭和森性物質としては、放射性核経、例えばネフ索-131 、 イットリウムー90、レニクムー183 およびピスマスー212 : 多数の化学収益剤、例えばピンデシン、メトトレキセート、 アドリアマイシンおよびシスプラチン:並びに定物毒性タン パク質、例えば、リポソーム阻害タンパク質はアメリカナマ ゴボウ抗ウイルスタンパク賞、シュードモナス共業率人、リ シン、ジフテリア選弄、リシンA類母:または超超級面で活 性な物質、例えばホスホリバーゼ群型(例えばホスホリバー ぜじ)を挙げることができる。 (1988年12月28日に役出され た一般環境されたU.S.S. M. 07/290, 968; "Chimeric Toxins". Olsnes # & & Phil. Pharmac, Ther. . 25: 355-351 (1982) : 並びに "Monoclonal Antibodies for Cancer Detection and 「berapy"、 BaldwinおよびByers 頃、 159-173, 224-266 真、Academic Press (1985) を参照のこと。これら全てがは 考として本朝和書中に頼み込まれる。]

免疫要素のデリベリー収分は、本発明のヒトな免疫グロブリンを含むだろう。評さしくは完全な免疫グロブリンまたは それらの結合性断片、例えば Pabが使用される。典型的には、 免疫需要中の抗体はヒト [gklまたは]gG インタイプのもので あるだろう。しかし所望の時には他の哺乳動物定常領域を用いることもできる。

本朝記哲中に組み込まれる。

本発明の抗体は貯蔵のために皮質を促することができ、そして使用前に適当な担体中で再補成することができる。この 技術は従来の免疫グロブリンに関して効果的であることが示されており、当変界で無知の故籍を過るよび再補成技術を得いることができる。故籍を過と再構成は様々な程度の抗体活性の低下をもたらし得ること(例えば従来の免疫グロブリンでは、「aki抗体は「aci抗体よりも大きな活性低下を有する傾向がある)、そして使用レベルを調整して堪め合わせなければならないことがあることは、当業者により明合であろう。

本発明のヒト様状体さればそれの混合物を含すする組成物は、予防および/されば特殊処理のために投与することができる。特務用途においては、組成物は、既に対対にかかっている型者に、解放を治悟するかされば少なくとも気分的に可知な引き、解放を治悟するかされば、この用途に有効なりない。この用途では、新聞は「治療的有効量」と定義される。この用途でに有効なられば、「治療的有効量」と定義される。この用途でに有効なられば、「治療的有効量」と定義される。この用途では、可以は「治療的有効量」と定義される。この用途では、可以は「治療の質なより、とないのでは、自己のでのでは、自己のでは、自己のでは、自己のでは、自己のでは、自己のでは、自己のでは、自己のでは、自己のでは、本発明のヒト様状性により違立されるが未生物で、実際的過剰量の気体を投与することが可能でありそして治療に

特表平4-502408 (10)

より望さしいと感じられるかもしれない。

予防用途においては、本見朝の抗体されはそれの混合物を含有する組成物は、単者の抵抗性を高めるためにまだ病気状態でない患者に投与される。そのよう体量は「予防的者効型」として定義される。この用途の場合、正常な量は患者の健災状態および免疫の一般レベルに依存するが、過常は用量あたり0.1~25歳、特に患者あたり0.5~2.5歳であろう。好ましい予防用途は、腎臓基種拒絶の防止である。

本発明のヒト様気体は、更に試験者内において広範な用途 を見い出すことができる。一例として、下細胞の型決定、特 質的 I L - 2 レセプターを育する細胞さたは数レセプターの 断片の単葉、ワクチンの調製等に概範的な抗性を利用することができる。

は新目的に、気体を振动してもよくまたは未提立であってもよい。未提向抗体は、ヒト枝抗体と反応性である別の提起 抗体(二次抗体)、例えばヒト免疫グロブリン定常傾域に特 異的な抗体と組合せて使用することができる。あるいは抗体 を直接構設してもよい。様々に極急、例えば放射性核極、並 光田、酵素、酵素基質、蜂类植田子、酵素限審剤、リカンド (等にハブテン)、等を使用することができる。多数の質式 のイムノアッセイが利用可能であり、そして当業者に周知で ある。

知趣活性に対する保護もしくは検出または選択された抗原 の存在の検出において問題の抗体を使用するためにキットを 供給することもできる。本発明の問題の抗体被拡物は、単独 でまたは特望の転換タイプに特異的な過知の抗性と共に、各 過は1つの容器に強略を選定理で提供することができる。依 体は機関もしくは写異と認合されていても未被合であって後 よく、数据反、例えばTris、リン数性、表数性等の最出強、 安定剤、数据反対、不活性タンパク質、例えば血量デルブミン 等、および使用機関するのモットと共にキット中に含き重量分別 一般にそれらの材料は活性にして少なくとも約0,001重量分の 合計量において存在するだらう。しばしは、結性反分を発 するための不活性地層和または観形和を含めるとが立すると よの場合は形形はなを疑反の約1~920重要が使することができる。 とができる。キノラ広体を結合することができることがなを すったにおいて使用することができることがは体を なできる。キノラ広体を結合することができることがなる なできる。キノラ広体を結合することができることがなる なできる。キノラ広体を結合することができることがなる ないて存在するだら、これは通過と接合され、 と述の抗体製剤と同様にして製剤化される。

次の実務例は例示の目的で与えられ、凝定のためではない。

冥 炔

ヒト様報始および重額遺伝子の設計

E)化抗体のフレームワークを提供するためにヒト抗体 E uの配列(Sequences of Proteins of Jeounglogical Interest. Kabat. E. ら、U. S. Dept. of Bealth and Bunen Services. 1983) を使用した。というのは、気ーTac の重幅のアミノ殻 配列がNational Biomedical Foundation Protein Identification Resource 中の他のいずれの重価配列よりもこの抗体

の重額に相同性が高かったためである。

と)化重数の配列を選択するために、抗一Tac 単類配列(一般収録されたU.S.S.M.の 186.862と223.037 を参照のこと。これらは参考として本明細音中に組み込まれる)をEu重類配列と整列した(四1)。各位置において、その位置が次のカテゴリーのいずれか1つに入らない限り、EuT:ノ数をヒト化配列のために選択した。次のカテゴリーのいずれが1つに入る場合、抗一Tac 丁:ノ酸を造択した。

- (1) 七の位置が、 Kabatiう、前掲により定義されたよう 4 和揺性決定領域(CDR) 中にある (アミノ改31-35・50-66。 99-105):
- (2) その位数ではEuアミノ般がヒト重ね配列にまれて るり、一方抗一Tac アミノ般がその位置でヒト亜角配列に勇 型的であった(アミノ殻27・93・95・98・107-109、111);
- (3) その位気が抗一Tac 宝氣のアミノ般配列中のCDRのすぐ近くであった(アミノ散30と67);
- (4) 抗一Tac 抗体の3次元モデルが、竣工ミノ酸が抗原 結合部位に物理的に密接していることを示唆した(アミノ酸 (3と68)。

尽つかのアミノ改はそれらのカテゴリーのうちの複数に入るが、それらは1つのカテゴリーにのみなげてある。

ヒト化伝統の配列を選択するために、抗一Tac 軽額配列を Eu 保持の配列と整列させた(第2)。その位置が同じくカ テコリー(1)~(4)のうちの1つに入らない限り、Eu アミノ酸を各位電において選択した(カテゴリー定義中の重

雄を軽粒で置き換える):

- (1) CDR (アミノ放24-34.50-55.89-97)。
- (2) Euよりも気ーでは アミノ腹がより兵員的である (アミノ敵48と63)。
- (3) C D R に近い (アミノ数なし; ミュと抗ーTac はそれらの位置全てにおいて点に同じであった)。
- (4) 結合領域に3次元的に近接している可能性 (アミノ酸60)。

食句(図3)と軽額(図4)の実態のスクレオチド配列は 次のようにして選択した。

- (1) 寒スクレオチド促列は上述のようにして意识したアミノ放配列をコードする。
- (2) それらのコード配列の 5′ (肌のスクレオチド配列は リーダー (シグナル) 配列、即ち MOPC 53次体の転額のリー ダーおよびPCH 108A次体の登録のリーダー(Kabatら、耐場) をコードする。それらのリーダー配列を次体の典型として選択した。
- (3) コード配列の3、側のスクレオチド配列は、抗一Tac 配列の一部分であるマウス軽額 J 5 セグノントおよびマウス 算報 J 5 セグノントに従う配列である。それらの配列はスプ ライス供与配列を含有するために含まれる。
- (4) 配列のお末端には、 Ibal B位での切断およびベク ターの Ibal B位へのクローニングを可能にするための Iba I 毎位が存在する。

ヒト化経知および受益遺伝子の作品

重如を含成するために、Applied Biosystems 28GB DNA合成数便を使って4つのオリゴスクレオチド BES12、BES13、BES14、MES15(図5人)を含成した。それらのオリゴスクレオチドの2つは、重額の含塩の一部であり、そして各オリゴスクレオチドはアニーリングを可能にするために約20スクレオチドが次のスクレオチドとオーバーラップしている(図5日)。 医オリゴスクレオチドは一切にすると、 Xba I 部位での切断を可能にするために各京環にはつかの余分なスクレオチドを有する完全なヒト化重量をカバーする。 はオリゴスクレオチドをポリアクリルアミドゲルから特別した。

名オリゴスクレオチドを、標準手段(Nanialis、前端を登 照のこと)により入下Pと下4ポリスクレオテドキナーゼを 使ってリン酸化した。リン酸化したオリゴスクレオテドモア ニーリングするために、それらを各々約3.75mの最度において40mの下入(23mm Tris新越塩、p47.9、66mmが設カリウム、10mmが設マグネシウム)中に一緒に延満し、4分間95でにた 熱し、モレて4でにゆっくり冷却した。各オリゴスクレオテドの反対なそ合成することにより数オリゴスクレオチドから 完全な選任子を合成するために(図5.3)、次の成分を100mの最終容費において添加した:

10d. アニールしたオリゴヌクレオチド 各0.16mM デオキシリポスクレオチド 0.5mM ATP 0.5mM DTT

ゴヌクレオテドをポリアクリルアミドゲルから模型した。

狂幼辺伝子はそれらのオリゴヌクレオチドから 2 部分にお いて合収した。J501とJF02S々 0. 5gを20gのシークエナー 七級低技(4Col Tris-HCl. pH7.5.20mHな化マグネシウム、 50eM塩化ナトリウム) 中に混合し、70℃に3分配加熱し、そ して終まりゴスクレエテドをアニーリングさせるためにゆっ くりと23でまで放給した。JFO3とJFO4も同様にして処理した。 各反応決をDTT 10mMおよび各デオキシヌクレオチド O. 5 mMに し、6.5 uのシークエナーゼ(US Biochenicais) を最終容益 24日において番加し、そして37℃で1時間インキュペートし で飲えクレオチドの反応方向為を合立した。S反応抵に Iba . 1とKindのを添加してDNAを向化した (JFD2とJFD3がオー パーラップする領域の中、従って合応されたDNAの各々の 中にRind回移位が存在する:図6B)。反応被をポリアクリ ルアミドグル上で休勤し、 Ihal — Biad日断片を稲製し、そ して標準性により pUC18中にクローニングした。各断片につ いて数数のブラスミド単数物をジデオキン性により配列決定 し、そして正しいものを選択した。

ヒト化鉄箱および重ねを発現させるためのブラスミドの作製

重額 Ibil 断片が得入されている pUC19プラスミドからは 断片を超越し、そして複雑体により近しい方向においてペクターpV r 1 (一般に設置されたU.S.S.M. 223, 037 を参照のこと) の Ibil 記位に得入し、プラスミドpluGTAC1 (窓で) を作製した。このプラスミドは、適当な拡生無地中にトランスフェクトすると高ンベルの完全重額を発現するだろう。

100 = / = BSA

3.5×/d T4 s43タンパク叉 (DNAポリメラーゼ)

25m / 配 「14 g14/62タンパク質 (ボリメラーゼ補助タンパク質)

25m/冠 45タンパク質 (ポリノラーゼ補助タンパク質)

このほご物を37でで30分間インキュペートした。次いで10 uのT4 DNA y ガーゼを添加し、さして37でで30分間インニュペートした。70でで15分間反応液をインキュペートすることにより、ボリノラーゼとリガーゼを不活性化した。 遺伝子を lba!で消化するために、反応反に 200m/wdのBSAと1 = 200 D T Tを含む50mの2 × TA、43mの水、および5mmの BSAと1 を30 D T Tを含む50mmの2 × TA、43mmの水、および5mmの BSAと1 に で 3 時間インキュペートし、そしてゲル上で氷動した。ゲルから 431bpの Ital 所片を積減し、そして提出とによりプラスミドPUC19 の Ital I 50位中にクローニングした。4つのプラスミド収益物を積 致し、ジデオキン性を使って記列決定した。そのうちの1つか正しい配列を有した(図3)。

様知を合成するために、4つのオリプスクレオチドJF01. JF02. JF03. JF04 (図 6 A) を合立した。それらのオリプスクレオチドの2つは、軽額の各額の一部であり、そして各オリプスクレオチドはアニーリングを可能にするために約20スクレオチドが次のスクレオチドとオーパーラップしている(図 6 B)。 版オリプスクレオチドは一緒にすると、 10±1 部位での切断を可能にするために各来雑に扱つかの余分なスクレオチドを有する完全なヒト化軽報をカバーする。版オリ

2つの任知 Ibal - Nindの断片が挿入されている各 pUC18プラスミドからそれらの断片を早越した。ペクタープラスミドがらそれらの断片を早越した。ペクタープラスミドがよし(一般に追放されたU.S.S.N.223,037 を容易のこと)を Ibal で切断し、振歌性により思りン酸しそして 2 断片を迷断せしめた。所望の反応生成物は次のような気状形を育する:ペクターー Ibal - 断片 1 - Hindの一断片 2 - Ibal - ペクター。 数個のプラスミド単数物を制限マッピングと配列決定により分析し、この形態を有するしつのプラスミドを選択した。このプラスミドpHulTAC(図8) は完全なヒト化任均(図4)を含むし、適当な常主用的中にトランスフェクトすると高レベルの転換を発現するだろう。

ヒト化抗体の合成および収和力

ブラスミドのBuGTAC1およびpHol.TAC をマウス Sp2/0 転換中にトランスフェクトし、そして電ブラスミドを組み込んだ細胞を、ブラスミド上の sp(およびhyx 選任子(関7・8)により何与されるミコフェノール飲および/またにヒグロマイシンBに対する耐性に基づいて援助法により高択した。それらの細胞が「L-2レセプターに結合する抗体を分割したことを確かめるために、超粒からの上級を「L-2レセプターを発現することが知られている HUT-102 細胞と共にインキュペートした。洗浄後、智胞をフルオレセイン場合ヤギ原ヒト依体と共にインキュペートし、洗浄し、モして FACSCAX サイトフルオロノーター上で蛍光について分析した。起果(国9人)は、ヒト化佐はがそれらの観想には結合するが、「L-2レセプターを発現しないJortac T品的には結合した

特表平4-502408 (12)

い(回3D)ことを判らかに示す。対照として、もとのマウス式ーTac 気はを用いてそれらの知識を決定すると関係な結果を与えた(図3B.C)。

更なる実験のために、ヒト化次体を生産する岩粒をマッス に住入し、そして坐じた数水を回収した。類単熱に従って Affigel-10支持体(Bio-Rad Laboratories, lac., Richeond. CA) 上に写真されたナギ式ヒト免疫グロブリン抗体のアフィ ニティーカラムに通過させることにより、塩水からヒト化抗 はを実質上均質まで積製した。もとの抗→Tac 抗体に比較し てヒト化抗体の既和力を固定するために、既合的結合実験を 行った。約5×10° 億の RUT-102 電助を曳知魚 (10-40mg) の抗ーTac 抗体とヒト化抗ーTac 抗体と共に4℃で10分間イ ンキュペートした。次いで母胞に 100mgのピオテン化抗ーTac を添加し、そして4℃で30分間インキュペートした。この量 の抗ーTac は知路上の総合部位を始わするのに十分であり、 大過剰であってはならないことが予め決定されている。0.1 %アジ化ナトリウムを含む2型のリン改造或低化は常被(PBS) で紀故を2回決決した。次いで 250mgのフィコニリトリン接 合アビジンと共に短胞を1℃で30分間インキュペートし、こ の接合アピジンは既に細胞に結合しているピオチン化抗ーTac に結合した。母語を上記のように再び洗浄し、1%パラホル ムアルデヒドを含むPBS中で固定し、そして FACSCA#ナイ トフルオロノーター上で営光分析した。

第一投版における図合体としての統一Tac 抗体の使用量を 増加していくと(10~40mg)、第二段階において細胞に結合

ペーションによって活性化された通常の稀製とト京補血単位 最初である30: L または 100: 1 の比のエフェクター規格と 共に 4 時間インキュペートした。 域的 HUT-102 規胞の格別 を示す。Crの放出を測定し、そしてパックグラウンドを変 し引いた(表1)。その結果は、どちらの比のエフェクター 規範においても、抗一Tac は有意な数の独的知識を紹解した かった(5 %未減)が、一方とト化気体は格解した(20%よ り歩く)ことを示す。 従って、ヒト化気体は、T知能白血病 または他のT知能介在性の病気を治衰することにおいて、お そらく元のマウス抗体よりも効果的であろう。

表 1 ADCE後の**Cr →並出率 (%)

	_ニフェクター:点的比		
玩 体	30: 1	100: 1	
Ø − Tac	4 56	< 1 96	
ヒト化抗ーTac	24%	2396	

上記から、本気明のヒト様免疫グロブリンが他の抗体の多数の利点を投供することは明らかであろう。例えば、抗っTacマウスモノクローナル抗体と比較すると、本発明のヒト様 【レー2レモブター免疫グロブリンは、より延延的に生産することができ、そして実質的に少ない外来アミノ健配列を含むことができる。ヒト型者への住人後に気無性となる可能性の減少に、上記の基準に従って設計された免疫グロブリンにとって有限な変性的改善を意味する。

本発明を明確化および理解のために説明および実施例によ

することができたビオテン化気ーTac の気を減少させ、従って最終及解において結合したフィコエリトリン接合アピジンの量を減少させ、こうして蛍光を減少させた(第ICA)。当 気 (20ag) の気ーTac および配合体として使ったヒト化気ーTac は、気光を注は同じ程度に減少させた(第IOB)。このことは、それらの抗体がほぼ同じ取和力(3~4倍以内)を有することを示す。というのは、もし一方がずっと大きな残和力を有するなら、より有効にビオテン化抗ーTac と競争し、従って気光をもっと減少させたであろうからである。

ヒト化抗はの生物学的性質

上上の病気の処置における最適な使用のため、ヒト化抗ははしー2レセプターを発現している体内の下級物を設場することができるべきである。抗なが球的田舶を破場し得る!つの機関は、ADCCと終される抗体核存性組織程管作用(Fundamental Isouacloxy、Paul、N、機、Raven Press、Nev York(1934)、681頁)であり、この場合抗体は、域的細胞と域的を溶解することができるマクロファージのようなエフェクター組造との間に飛標を形成する。ヒト化抗体と元のマウス抗ーTac 抗体がADCCを媒介することができるかどうかを決定するために、反應性によりクロム致出アッセイを行った。罪しくは、1しー2レセプターを発現するヒト自血病 HUT-102 組物を3*Crと共にインキュペートし、それらにこの放射性被狙を吸収させた。次いで BUT-102 細胞を適関金の抗ーTac またはヒト化抗ーTac 抗体のいずれか一方と共にインキュペートした。次にヒト組換え「しー2との約20時間のインキュペートした。次にヒト組換え「しー2との約20時間のインキュ

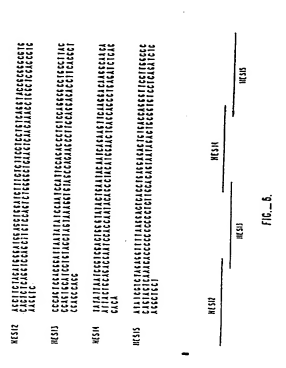
り扱分評論に記載してきたが、番付の請求の証例内で扱つかの変更および改具を行い得ることは明らかであろう。

TOTAGET CARCUTE LOCAL CONTROL OF THE PROPERTY OF THE PROPERTY

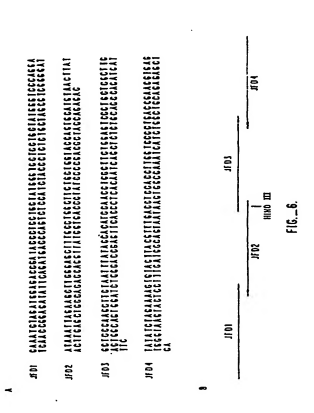
FIG._3.

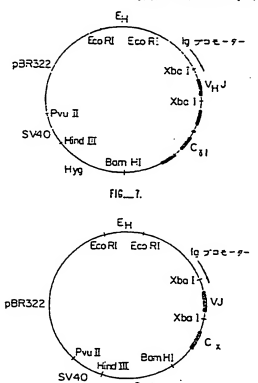
TCTACATICAL ACCESATA CONTROL OF STATE O

FIG._4.

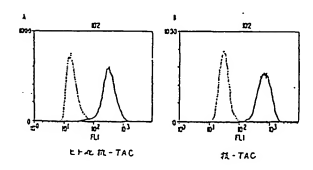


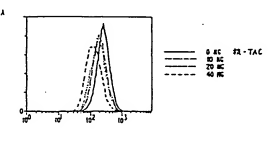
持表平4-502408 (14)

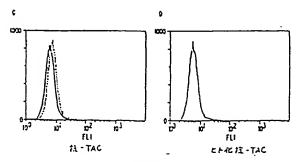


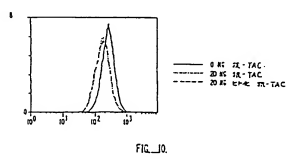


Gp t









7 ***		
	(1) : 25 1/3; 25 1/11,727,727	
	C: 13C/367; \$35/64.1,240.1; 336/27	
	1 91000.00	
-		
: .	230/387; 424/85; 435/49.1,172.3; 536/27; 435/23.1	
<u> </u>	·	
i—		
=		
! .		
7.>	US,A 1,816,567 (CANDLY ET AL) Ironal 1-12 23 Nurch 1965, See onlice tenament.	
, ,		
į	Dr.A. 239,400 (VD:DR) I round 2) September 1927 12-22 See entire decuments. 1-17	
<u>;</u> -	UD. & SA/CHTS3 (BODPOR ET AL) (sound 18-7; 79 Parts 1989, See create descent). [-17	
Ę	D.A. 218941; (21844757271 2.41) located 147427411 16 October 1987. See estife sections. They all fund	
*	Science, Values 218 Leoued 20 forester 1997 1-22 Trimma ET AL! "Andersterang meters's painters to create ortal-custor teacouts", pp 1044-1104. See ortist document.	
!	. (con't)	
	~	
···=		
₹		
And with the control of the control		
T		
#. 4107=34 30 E		
0.2 JUL 1990		
TSLAS	Parrelle Harts	
	,	

PET/CH+0/US437

i, Linion 1^m, in the 13, erout to a consenting of any plants of the consenting of the consent of the consent

All tables 3-15 and 37, seems to a monotonic absumes enter tomina (amount) and all the control of the control o

The approximate of the property of the unity or comments over defined to the unity or comments ownered delicated in this 13.7. The approximate over delicated in the 13.7. The approximate of the fallowing features of the property of the fallowing features of the fallowing featur

737 TS41 ACS CT			
morrow arrangement (Arrange) case the season to ser			
4.			
10 ton areas			
*C			
10			
See Attendment Sheet, (page 6).			
4			
The second experience and the control of the second of the			
0 22			
2 *			

		Turn weer	
S. CONTROL OF STREET STATE STREET CONTROL OF STREET STREET			
			
\ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	Science, Rolans 229 Journal 20 September 1905 Historial Transfortance provide savel chammit mestanties," pp. 1222-1207. See enters demonst.	14-27	
, .	Science, Walson 132 Learned 07 Key 1946 Millioned De STRUCTURY, functions and expressions of Season 1	1-17	
ž	the most of femontory, Taken 124(4) Laund for april 1921 (territory femontory that "I mentioned and femontory femontory themselved and femontory t	14 74 14-11 14 74 14-11	
Ş	Science, Values 237 Lound 35 Parch 1944 TREORYCE ET A: "Assistance between continuous grafting on antilysocytes activity," pp. 1334- 1334. See centre decrease.	10-22 1-17	
ŧ	Matter, Values 221 Larend 39 New 1906 JOHN IT AL Paparading the complementarity-internating regions no homes nettingly with these free a more, 90, 322-223, fee entire decrease.	14-27 1-17	
ě	Name 1. Value 132 Iound 14 Parts 1966 EEEDware Ind. Sackaping farms mithelias for therepy' pp. 313-315. See matte decemen.	<u>। ज्याः</u> । जराञ्च	
	· .		
i		Ì	
j	i		
. !	·	j	

第1頁の統き

優先権主張 Ø1989年2月13日 @米医(US) @310,252

②免 明 る セリク, ハロルド エドウイン アメリカ合衆国。カリフオルニア 94002, ベルモント, サニースロープ アベニユ 1673